# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-232247

(43)Date of publication of application: 18.11.1985

(51)Int.CI.

B01J 27/28 B01J 38/50 // C07C 57/05

(21)Application number: 59-087834

(71)Applicant:

NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

02.05.1984

(72)Inventor:

**NAKAMURA ISAO** 

**TSUNEKI HIDEAKI UEJIMA RIKUO** 

## (54) REGENERATION OF HETERO-POLYACID TYPE CATALYST

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To regenerate a hetero-polyacid type catalyst, of which the activity is deteriorated, to a catalyst showing catalytic capacity same to or more than that of the initial catalyst with good reproducibility, by treating said deteriorated catalyst with a nitrogen-containing heterocyclic compound.

CONSTITUTION: A catalyst, which is an oxidation catalyst used in producing methacrylic acid by the catalytic gaseous phase oxidation of metacrolein and isobutylaldehyde, and contains hetero-polyacid such as molybdenic acid or molybdovanadinic acid or a hetero-poliacid salt thereof in the composition thereof and is deteriorated in its activity, is dispersed in water without being isolated as compounds of respective constitutional elements while one or more of a nitrogen-containing heterocyclic compound selected from pyridine, pyrimidine, quinoline, isoquinoline and derivatives thereof is added to the resulting dispersion to treat the deteriorated catalyst.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

## · m 日本国特許庁(IP)

⑪特許出願公開

#### 昭60 - 232247 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

昭和60年(1985)11月18日 43公開

27/28 B 01 J 38/50 // C 07 C 57/05 7059-4G 7059-4G

6464-4H 未請求 発明の数 1 (全8頁) 審査請求

ヘテロポリ酸系触媒の再生方法 ②発明の名称 ・

木

鳩

頭 昭59-87834 ②特

昭59(1984)5月2日 Œ. 邻出

四条 跀 者 中 村 伊 佐 夫

東大阪市森河内448番地

何発 明 者 英 昭 大阪市東淀川区小松3丁目3番7号

明 老 植 四発

陸 男 西宮市奥畑6番134号604

日本触媒化学工業株式 願 70出

常

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

会社

Ш 個代 理

男 3

発明の名称

ヘテロポリ酸系触媒の再生方法

- 特許請求の範囲
  - 接触気相反応により有機化合物を取化する に際し使用する優化触媒であつてその組成物 中にモリブ量ン酸および/またはモリブドバ ナドリン酸なるヘテロポリ酸あるいはそれぞ れのヘチロポリ酸塩を含んでなりかつ活性の 劣化した当該触媒を水性媒体中に分散せしめ、 含留素ヘテロ環化合物で処理するととを特徴 とするヘテロポリ酸系触媒の再生方法。
  - 含窒素へテロ環化合物がピリジン、ピペリ ジン、ピペラジン、ピリミジン、キノリン、 イソキノリンおよびこれらの化合物の誘導体 よりなる群から選ばれた少なくとも1種でも る特許請求の範囲川記載の方法。
- 番発明の詳細を説明

本発明は、接触気相酸化反応において、活

性劣化した触媒の再生方法に関する。詳しく述べ ると本発明はメタクロレイン、イソプチルアルデ ヒドまたはイン酪酸などを接触気相酸化せしめメ タクリル敵を製造する際に用いられるヘテロポリ 酸系触媒において、とれを連続して反応に供し、 その結果活性の劣化した当該ヘテロポリ酸系触媒 を反応管より取り出した後、触媒物質を構成する 各々の元素の化合物を単離することなく、含盤素 ヘチロ環化合物で処理するととにより再び、賦活 された触做として調製することを特徴とするヘテ ロポリ酸系触媒の再生方法に関する。

メタクロレイン、イソプテルアルデヒドまたは イソ筋御等をそれぞれ気相酸化しメタクリル酸を 製造するに際し用いられる触媒としてリンーモリ プデンあるいはリンーモリプデンーパナジウムの 元素からなるヘテロポリ酸あるいはそれらの塩を 主成分とする触媒が優れた効果を発揮するととが 一般に知られており、またそれに関する報告も数 多く出されている。

一般に、工業的気相酸化反応は長期間連続して

行なりととが前提となつており、その間、触媒に は多大な熱的負荷がかかるため物理的、化学的に 好ましからざる変化が起こり、次期に反応の継続 が困聴になる。その結果、一定期間を過ぎると触 殊を反応管から抜き出し、新たに調製した触媒を 光填する必要があり、との際の無媒要は経済的に 大きな負担になる。

とのように気相酸化を工業的に連続して行なう場合、触媒特命の延命方法あるいは使用後の触媒の回収・再賦活方法等が経済的な観点から重要な 課題となつており、それに関する研究が設まれて また。

接触気相反応に使用することにより触無活性の低下したヘテロポリ散系触媒の回収かよび再生方法に関しては、既に、特開的 5 6 - 1 6 3 7 5 5 号かよび特開的 5 8 - 1 5 6 3 5 1 号各公報明細書に報告されているが、特開的 5 6 - 1 6 3 7 5 5 号の明細書によれば、活性劣化触媒から、その有効成分を化学的な方法で分離し再利用するものであり、工業的見地からすると経済的な方法とは首名ない。

**- 3 -**

う簡単な操作を加えるのみで、この処理混合物から触棋として再び調製した場合、 初期触棋と同等あるいはそれ以上の触棋性能を示す触媒に再生でき、また劣化触媒全量を簡単な方法でしかも 再現性良く新たな触媒に調製し直すことができ、 経済的にも非常に有利な方法となることを見出し本発明を完成するに至つた。

本発明の方法に従えば、劣化した触媒すべてを 次の触媒調製の原料に供することができるととも に、すぐれた触媒性能を呈する特定の構造組成を もつた触媒に調製することができるという工業的 を面から見れば非常に経済的価値があり、かつ信 類性の高いものであることがわかつた。

すなわち、本発明は以下の如く特定されりるも のである。

(i) 接触気相反応により有機化合物を酸化するに 際し使用する酸化触媒であつて、その組成物中 にモリブドリン酸および/またはモリブドバナ ドリン酸をるヘテロポリ酸あるいはそれぞれの ヘテロポリ酸塩を含んでなりかつ活性の劣化し また特開昭 5 8 - 1 5 6 3 5 1 号 公報明細番では活性の劣化した触媒を反応器から取り出すことなく比較的低い温度で長時間水蒸気を通じることによる触媒の再生方法を接案しているが、触媒の活性は回復するもののメタクリル酸選択率は当初の性能に比べ格段に低く再生効果は十分ではない。

本発明者らは、先に述べた有機化合物の気料酸化に際し、ヘテロボリ酸系触媒を用いて、長期間連続反応を行ない、触媒活性が徐々に低下して、砂葉を弱め、この活性の低下した触媒について程々の分析を行なつたところ、その比数面積が反応使用前の触媒のものに比べ減少し、しかもヘザロボリ酸化合物の構造が一部崩壊しているなど種々性能劣化の原因となる変化を確認した。

ことに、本発明者らは、活性劣化したヘテロポリ酸系触媒を工業的に有利でかつ経済性よく回収・再生利用する方法について鋭意検討した結果、活性劣化した触媒をそれぞれの構成元素の化合物として単離するととなく眩触媒を水に分散させ、これに含窒素ヘテロ環化合物を加え処理するとい

- 4 -

た当該触媒を水中に分散せしめ、含器器ヘテロ 環化合物で処理することを特徴とするヘテロポ り酸系触線の再生方法。

(2) 含盤素ヘテロ環化合物がビリジン、ビベリジン、ピペラジン、ピリミジン、キノリン、インキノリンかよびとれらの化合物の誘導体よりなる群から選ばれた少なくとも1種である上記(い記載の方法。

以下、詳しく本発明を説明する。

本発明が対象とするヘテロポリ酸果触媒としては、その組成物中にモリブドリン酸および/またはモリブドバナドリン酸なるヘテロポリ酸あるいは各々のヘテロポリ酸のアルカリ金属、アルカリ土類金属などの金属塩を含むものを主成分として含有する触媒が挙げられる。

また、本発明の再生処理に使用される含譲業へ テロ環化会物としては、上能へテロポリ酸と塩を 形成するものでしかも脱離可能な化合物が挙げら れ、とくに好ましい含意素へテロ環化合物として は、ビリジン、ビベリジン、ビベラジン、ビリミジン、キノリン、インキノリンまたはこれらのアルキル愉挽誘導体であり、さらにこれら化合物の硝酸塩、硫酸塩、塩酸塩といつた無機塩類の使用は、触貨再生時の悪臭発生防止や、これら化合物の回収・再使用という面できわめて好都合となるよのである。

. 1-

- 7 -

とれに対して上記再生処理の際にピリンを明いなかつた場合には、そのX額回折の別定結果では、三酸化モリブデンに帰属される回折線はは消失せずまたBET比探すまけんないはなりまでに好きしておいたないのではないないない。 ではない ひのかまないかに大きいかがわかる。

化率、メタクリル酸選択率いずれも劣化促進以前の触媒に比べかなり低下しており、また X 個回折の測定結果では初期触媒には見られなかつた、三酸化モリプデンの回折線が現われ、モリプドパナドリン酸制造の崩壊現象が起つていることが認められた。また B E T 比表面積の測定結果ではその値が初期触媒の 6 制程度にまで低下しており、となりにも物理的にも大きな変化が起こつており、とれが触媒性能の劣化原因であることを突き止めた。

- 8 -

ここで用いるビリジンの量については、初期触 使の組成により異なるが、劣化触媒の 5 ~ 5 0 重 量多の範囲で使用できる。

また、ビリジン以外の本発明配載の含器 案へテロ環化合物についてもビリジン処理と同様の結果が認められた。

すなわち、本発明万法における含題第へテロ環化合物による再生方法は、活性劣化の原因を根本的に改善し、劣化触族をすぐれて高水準な初期の状態に戻すものであり、しかも回収触媒は全量をそのまま再生に使用でき、工業的に非常に有利な方法であると言える。

以下実施例をあげて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれら実施例によつて限定されるものではない。

なお実施例および比較例中のメタクロレイン転 化率、メタクリル酸選択率およびメタクリル酸単 流収率については次の定義に従うものとする。

. . . . . .

また触媒の性能試験をらびに劣化促進試験は次に示す方法に従つて行なつた。

#### [触媒性能試験]

約5 mm ø × 5 mm Lの円柱型に成型した触鉄 4 0 mlを内径 2 0 mm ø のステンレス製 U 字管に充填し、 防定の温度の溶融塩浴中に浸漬し、 該管内に容量 比でメタクロレイン: 酸素: 3 条: 水 = 1 : 3 : 3 6 : 1 0 の原料混合ガスを空間速度 1.0 0 0 hr - 1 (NTP) で通過させた。

#### [劣化促進試験]

触族性能試験に供した触線と同じもの250mtを内径20mpがのステンレス製U字管に充填し、380℃の溶融塩浴中に浸費し、該管内に容量比でメタクロレイン:破索:盛索:水=2:6:32

- 11 -

時間連続して行なつたところ表-1 に示す結果を えた。また X 線回折の測定の結果、劣化促進試験 後の触媒では初期触媒にはまつたく見られなかつ た 2 0 == 2 7.3 、 1 2.7 、 2 3.3 および 2 5.6 度付 近等に三酸化モリプデンに帰属される強い回折線 が現われヘテロボリ酸構造が一部崩壊しているこ とが認められた。

次にこの劣化触媒を用いて下記の方法により再 生処理を行なつた。

労化触棋 5 0 mlを水 1 0 0 mlに分散させ 7 0 でに加熱 標件した。 これに ビリジン 5 mlを加え 7 0 でで 1 5 分間保持した後硝酸(比重 1 3 8 ) 5 mlを加え、 機件下に機能した。 えられた粘土状物質を 1 2 0 でで 1 5 時間乾燥した後、 5 mm が X 5 mm を 1 2 0 でで 1 5 時間乾燥したを 2 0 0 でで 乾燥 後 した 2 0 0 でで 5 燥 後 で 3 時間、 7 世紀 数 した 2 0 0 で 2 空気 級 で 4 3 0 で 3 時間、 7 世紀 数 と 1 に 2 時間 統成 し 上 表面 概 の 程能 お 1 び B E T 上 表面 概 の 間 定 に 果 住 を 会 ー 1 に 示した 様に 初期 触 葉とほとん ど 同じ を 示した。また X 線回折の 測定 の 結果、 9 化 触 体 に

: 1 0 の原料混合ガスを空間速度 2 0 0 0 h r <sup>- 1</sup> (NTP) で 5 0 0 時間連続して速過させた。

#### 奥施例 1

X線回折(対陰極 Cu - Kα)の測定の結果から との触媒はモリプドパナドリン酸およびその一部 金属塩を主成分とする組成のものであつた。 この 触媒の性能および B E T 比表面積の測定結果を表 - 1 に示す。

との触線 2 5 0 mlを用いて劣化促進試験 を500

-12 -

見られた三艘化モリプデンによる 2 0 = 2 7.3、 12.7、23.3 および 2 5.6 度付近の回折稼は 消失し ており初期触群と同様の組成のものとなつ ていた。

	*	*		<b>-</b>		
1		反応配度 (で)	メダシコフ メダクリーンで配代剤 酸酸状態 (ホアモ) (ホアモ)	<ul> <li>反応阻底 メタクロン メタクリル メタクリル BET比較イン配化器 微過折器 職事税収率 回報 (モルモ) (モルモ) (モルモ) (モルモ)</li> </ul>	メタクリル 腰単硫収率 (モアモ)	BET比款 固額 (m*/%)
	实施例1 初期數據	2 8 0	8 4.1	7 4.6	6 2.7	3.1
1	劣化促進試験 後の触媒	280	48.4	6 4.3	3 1.1	2.0
	再生勉傑	280	8 3.4	7 5.5	6 3.0	3.2
i	比較例 1 再生飲媒	280	280 47.8	6 1.0	2 9.2	1.9
١						

#### 比較例 1

契約例1の劣化触数50 元を用いてビリジンの 使用量を等(ゼロ)とした以外は実施例1と同様 の再生処理を行なつた。X級回折の測定結果では、 2 d = 2 7.3、1 2.7、2 3.3 および2 5.6 度付 近の三酸化モリブデンによる回折線は消失せず、 また装一1に示した様に比較面積も非常に小さく、 触族性能の回復はまつたく認められなかつた。 実施例 2~3

央施例1の再生処理の際に使用したピリジンを 同量のピペリジンあるいはピペラジンにかえた以 外は実施例1と同様の方法で再生した。再生触媒 の性能を表-2に示した。

- 15 <del>-</del>

0.5:0.5:0.7:0.1 なる組成の触棋をえた。 X 線回折の測定結果よりとの触媒の組成はモリプドバナドリン酸およびその一部金属塩を主成分とするものであつた。

この触媒 2 5 0 がを用いて劣化促進試験を行なった。初期触媒 2 5 0 がを用いて劣化促進試験をの触媒の性能をよび B E T 比赛面積の測定結果を要一 3 に示した。また X 無回折の測定の結果、 劣化促進試験後の触媒では初期無媒にはまつたく見られなかった三酸化モリブデンによる回折線が、 2 号 = 2 7.3、1 2.7、 2 3.3 をよび 2 5.6 度付近等に 認められ、テロポリ酸構造が一部分解していることが 判明した。

次に、との劣化触媒を用いて下配の方法により 再生処理を行なつた。

劣化触媒 5 0 mlを水 1 0 0 mlに分散させ、 7 0 でに加熱攪拌した。 これに機能 2 規定の硝酸水溶液 3 mlにキノリン 5 mlを溶解した溶液を加え70 でで 2 0 分間保持した後、攪拌下に加熱機能した。 これを 1 2 0 でで 1 5 時間乾燥した後、 5 mm ø × 袋 - 2

契施例	使用した含窓 素ヘテロ現化 合物		イン転化率	メタクリル 酸選択器 (モルモ)	政単流収率
2	ピペリジン	280	8 2.9	7 4-9	6 2.1
3	ピペラジン	280	8 3.2	7 5.2	6 2.6

#### 实施例 4

加熱した水 8 0 0 mlにバラモリブデン酸 アンモニウム 3 5 3.2 9 とメタバナジン酸 アンモニウム 9.7 5 9 を溶解し排拌した。 この器 液に ピリジン 8 0 9 とリン酸( 8 5 重量 5 ) 2 1.1 9 を 加えつづいて硝酸(比重 1.3 8 ) 1 6 0 mlと硝酸 ルビジウム 1 2.3 9、硝酸 タリウム 3 1.1 9 および硝酸 4.0 3 9 を水 2 0 0 mlに 密かした 解酸 を 加え精酸 上た。 たられた 粘土状 物質を 5 mm φ×5 mm Lの円往状に成型 し2 5 0 で で 乾燥 後、 盥柴気 硫中 4 5 0 で で 4 時間、 つづい て 空気 気流中 4 0 0 で で 2 時間 焼成 し 鍛業 を 徐 く 金属 元素の原子比で P: Mo: V: Rb: TL: Cu=1.1:12:

- 16 -

5 mm L の円柱状に成型し2 0 0 でで乾燥後、盤素 気流中 4 3 0 でで 4 時間、つづいて空気気流中 4 0 0 でで 3 時間焼成し再生触媒とした。 再生触 媒の性能は表 3 に示した様に初期態媒とほとん ど同じ性能であつた。また比裂面積も回復してお り、 X 額回折の例定結果でも劣化触媒に見られた 三酸化モリブデンによる回折線はまつたく 認められず、初期触媒と同じ組成に回復していることが わかつた。

#### 比較例 2

実施例 4 の劣化触媒の再生処理の際にキノリンを用いない以外は実施例 4 と同様の再生処理を行なった。 X 機回折の測定結果では 2 6 = 2 7.3、1 2.7、2 3.3 および 2 5.6 度付近等の回折線は消失せず、三酸化モリブデンの存在が認められた。また表ー 3 に示した様に触媒性能および比表面積の回復はまつたく認められなかつた。

	im	I KK	••		
	反応臨度	190011	反応器度 メタクロレイ メタクリル酸 メタクリル酸 BET比較面	メチクリル酸	BET比美面
:	(a)	ン転化率(モル多)	選択率 (モルも)	<b>単</b> 航収等 (モル多)	(# / k)
吴施例 4 初期被媒	290	9.0.6	₽.8.8	8 0.3	3.9
, 劣化足進試験 後の触媒	290	7 5.8	7 0.0	5 2.7	5.4
4 再生勉媒	290	9 2.1	8 7.0	8 0.1	4.1
比較例2 再生始條	290	7 3.2	6 9.2	5 0.7	2.2

格許出題人 日本飲樓化学工業株式会社 代 瑞 人 山 口 朗 男